

Surface-modified aromatic polyamide fibre - comprises surface with inorganic solid particles having cation exchange capacity

Patent Assignee: TEIJIN LTD

Patent Family

Pat nt Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 2216279	A	19900829	JP 88259516	A	19881017	199041	B
JP 2641271	B2	19970813	JP 88259516	A	19881017	199737	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 88259516 A (19881017)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 2641271	B2		5		Previous Publ. patent JP 2216279

Abstract:

JP 2216279 A

The surface-modified wholly aromatic polyamide fibre has, on the surface of wholly aromatic polyamide fibre on which inorganic solid particles having cation exchange capacity are fixed, (a) a coating layer composed of polyoxyalkylene-contg. polyether compd. having 15 deg.C or lower m.pt. and 10000 or higher mol. wt. and (b) additional coating layer composed of aliphatic lubricant incompatible with the polyether cpd., which has 900 or lower mol. wt. and/or silicone-based lubricant. USE/ADVANTAGE - The title material is used for reinforcing synthetic resins. The coating materials improves surface wear resistance of the wholly aromatic polyamide fibre without affecting its high tensile strength and modulus. In an example of aromatic polyamide fibre tow (1500 d/1000 f) prepd. from terephthaloyl dichloride, p-phenylene diamine and 3,4'-diamino-diphenylether on which 0.42 % o.w.f. (on wt. of fibre) of bentonite particles has been fixed was treated with aq. emulsion contg. 15 wt.% of solids composed of 10 wt.% of glycerol-based polyether compd. (propylene oxide/ethylene oxide molar ratio 35/65, mol. wt. 30000), 50 wt.% of octyl palmitate, 22 wt.% of polyoxyethylene hydrogenated castor oil ether, 3 wt.% of polyoxyethylene lauryl ether, 5 wt.% of sodium dioctyl sulphosuccinate and 10 wt.% of dimethylpolysiloxane (viscosity 40 cst at 30 deg.C) to apply 3.5 % o.w.f of the solids to the fibre. (6pp Dwg.No.0/0)

Derwent World Patents Index

© 2003 Derwent Information Ltd. All rights reserved.

Dialog® File Number 351 Accession Number 8420961

⑫ 公開特許公報(A) 平2-216279

⑤ Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

⑬ 公開 平成2年(1990)8月29日

D 06 M 15/53

8521-4L

D 01 F 11/08

6791-4L

D 06 M 11/36

8521-4L

13/00

8521-4L

15/643

// D 06 M 101:36

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

⑭ 発明の名称 表面変性全芳香族ポリアミド繊維

⑮ 特 願 昭63-259516

⑯ 出 願 昭63(1988)10月17日

⑰ 発 明 者 牧 野 昭 二 大阪府茨木市耳原3丁目4番1号 帝人株式会社繊維加工
研究所内

⑱ 出 願 人 帝 人 株 式 会 社 大阪府大阪市東区南本町1丁目11番地

⑲ 代 理 人 弁理士 前田 純博

明 細 書

1. 発明の名称

表面変性全芳香族ポリアミド繊維

2. 特許請求の範囲

繊維表面に固体状のカチオン変換性及び非イオン吸着性の無機化合物が固着されてなる全芳香族ポリアミド繊維の表面に15℃以上の温度で液状を示す分子量10000以上のポリオキシアルキレン含有のポリエーテル系化合物からなる被膜を有し、該被膜の上に該ポリエーテル系化合物と非相溶でかつ分子量が900以下の脂肪族系潤滑剤及び/又はシリコーン系潤滑剤の層を有することを特徴する表面変性全芳香族ポリアミド繊維。

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は表面強度の改良された全芳香族ポリアミド繊維に関する。更に詳しくは繊維束を撚り合せて用いるコードやロープ等の用途において、その耐摩耗性に優れ、かつ燃系強度保持率の優れた

全芳香族ポリアミド繊維を提供するものである。

<従来技術>

近年、全芳香族ポリアミド繊維は有機繊維の中にあつて、特に、高強力、高モジュラス、高耐熱性、高耐薬品性などといった優れた特性を生かして諸分野での新しい用途に実用化がなされてきている。

しかしながら、かかる繊維は分子の配向や結晶性が高いが為に繊維軸方向には、その力学特性は卓越した機能を発揮するものであるが、その反面、繊維軸と直角方向においては意外にもろいという事実も明らかとなっている。

特に繊維同士の摩擦や他の物体との摩擦により、容易にフィブリル化が生じ、繊維が摩耗しやすく、従つて燃系のような工程を経ると優位にあつた強力が大きく低下し、所謂、強度保持率が低いという欠点を示す。

これらの問題を解決する為に燃系方法や燃系条件などの物理的な方法で改善しようという試みがなされているが繊維の表面特性との関係について

提案されているものは、未だ充分なものがないのが現状である。

これ迄なされている繊維の表面特性の改良による方法としては例えば固体状のワックス成分を繊維表面に付与させたり、或いはフッ素樹脂などの樹脂で繊維表面をコーティングしたりして繊維表面を保護する方法が用いられているが、これらの方法によれば、後加工工程において固着固体成分が脱落して系導に堆積するためにこれに因る各種のトラブルが生じたり、又一方樹脂のコーティングによる方法では、その処理速度が限定されて、商業生産上好ましくないばかりでなく、繊維が束束された形で樹脂被覆されるため単繊維同士の動きが束縛されてヤーン全体としては固くなり、従って強力保持率の向上が得られないという欠点を有している。

< 発明の目的 >

本発明は従来のアラミド繊維の優れた特性をそのまま維持しながら、繊維の表面の性質を大きく改良する方法について鋭意研究した結果、ある特

ポリアミド繊維」である。

ここにカチオン交換性及び非イオン吸着性の無機化合物とはカチオンとの交換能を有し、更に非イオンの吸着能を有する化合物であり、具体的にはシリカ・アルミナ、シリカ・マグネシア、ペントナイト、カオリン、フーラーズアース、酸性白土、活性白土、モンモリロナイト、バイトサイト、タルクなどであり、これらのカチオン交換性及び非イオン吸着性無機化合物は固体状で繊維表面に固着される。該化合物（粒子）の大きさは大体

0.01 ~ 5 μ 程度のものが用いられる。本発明における固着とは激しい状態での水洗処理や溶剤に浸漬する程度ではまったく脱離しないことをいう。

繊維表面に該無機化合物粒子を固着させるには、たとえば繊維表面が軟化した状態で該無機化合物粒子を繊維表面に押し付けて繊維表面に喰い込ませたのち繊維を固化させることにより行うことができる。すなわち紡出直後の全芳香族ポリアミド繊維にカチオン交換性及び非イオン吸着性無機化合物を吹き付けるかあるいは水にカチオン交換性

定の化合物で繊維の表面を変性させることによって繊維間の耐摩耗強度を従来になく著しく高めることができるという重大な事実を見出し、本発明に到ったものである。

即ち、本発明の目的はコードやロープ等のように燃系加工を施して用いるような用途において、耐摩耗性に極めて優れた表面を有する繊維を提供し、従って燃系後における強力保持率の高い表面変性全芳香族ポリアミド繊維を提供せんとするものである。

< 発明の構成 >

即ち、本発明は

「繊維表面に固体状のカチオン交換性及び非イオン吸着性の無機化合物が固着されてなる全芳香族ポリアミド繊維の表面に、15℃以上の温度で液状を示す分子量 10000以上のポリオキシアルキレン含有のポリエーテル系化合物からなる被膜を有し、該被膜の上に該ポリエーテル系化合物と非相溶で且つ水不溶性の分子量が 900以下の脂肪族系潤滑剤を有することを特徴とする表面変性全芳香族

及び非イオン吸着性無機化合物粒子を懸濁させた懸濁液中に全芳香族ポリアミド繊維を浸漬せしめて繊維表面に無機化合物粒子を付着させ、ついで全芳香族ポリアミド繊維の2次転移点以上の温度で熱延伸するか熱処理を施すなどの方法を用いる。

全芳香族ポリアミド繊維とは、例えば所定の芳香族ジカルボン酸と芳香族のジアミンとから構成されるパラフェニレンテレフタルアミド或いはその共重合体からなるものなどであるが、特に限定されない。

ポリオキシアルキレン含有のポリエーテル系化合物とはポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール等のポリアルキレングリコール類の一種又はそれらの共重合体をいう。ここに好ましく用いられるものはブタノール、エチレングリコール等の低級アルコールを出発物質としてこれにプロピレングリコールとエチレングリコールとを任意のモル比で共重合して高分子量化したものである。

ここには特に、その分子量が 10000以上で、且

の化合物を繊維用処理剤に混合して用いてもよい。

繊維用処理剤としての付与量は繊維重量に対して0.1～5重量%が好ましい。付与量は化合物(A)、潤滑剤(B)の各々が繊維重量に対して0.1～2重量%程度の範囲が好ましい。

<発明の効果>

本発明は、繊維の加工工程で系導ガイド上を走行する際、その走行摩擦を高めることなく、従って走行時の毛羽、糸切れを起すことなく、又、全芳香族ポリアミド繊維の本来有する高強力、高モジュラスといった優れた特性を生かしたまま表面の耐摩耗強度の高い全芳香族ポリアミド繊維を提供するものである。

<実施例>

以下に実施例によって本発明を具体的に説明する。

尚、本発明において評価に用いた特性値は次の方法に従って測定した。

(1) 繊維表面の耐摩耗強度

図-1に示すように1500デニール1000フィラメ

(1) インストロン引張試験機を用い初長25cmの繊維サンプルを20℃、65%RHの雰囲気下で引張速度10cm/分の条件で引張り切断強力を測定して、これより繊維の強度(g/de)を求めた。

(2) インストロン引張試験機を用い10cm当り40ターンの下盤及び上盤をかけた二本盤コードを(1)と同様の測定条件で測定しコードの強度(g/de)を求めた。

これらのコードの強度の繊維の強度に対する比から強力保持率を求めた。

(4) 総合判定

以上の測定法により評価した結果を総合評価し良～不良を○～×で示した。

実施例1～3、比較例1～6

テレフタル酸ジクロライドとパラフェニレンジアミン及び3,4'-ジアミノジフェニルエーテルからなるパラ全芳香族ポリアミドを紡出し、水洗を繰返し、ついで水洗後にペントナイト水分散液

の繊維Yの両端を一定回転(500rpm)で回転する円板1、2に取りつけ、その繊維を滑車3、4を通してA点にて捻数が2ターンとなるように盤をかけて交差させ500gの荷重6を掛けた滑車5に掛ける。

尚A点での繊維の交差角は40°とし又繊維の繰り返し往復ストローク長は50mmとした。

このように繊維と繊維とを繰返し擦過させて擦過切断までの時間を秒数で表わし、耐摩耗強さとして評価した。

(2) 走行摩擦係数

図2に示すように原系パッケージ1から解舒された繊維Yは系導ガイド2を経て更にS状の張力コンペンセーター3で張力 T_1 を20gに調整し、表面粗度11Sの60φの円筒状摩擦体4を接触角

180°で接しその出側張力(T_2)を測定後、表面速度300m/minの回転ローラー5を介して系束を走行せしめた。このときの摩擦係数を $\mu = (1/\pi) \ln(T_2/T_1)$ で算出した。

(3) 繊維強力保持率

を付着せしめて500℃で熱延伸し非脱落性のペントナイト0.42%を繊維表面に有するカチオン交換性及び非イオン吸着性の全芳香族ポリアミド繊維(1500デニール1000フィラメント)を得た。

この全芳香族ポリアミド繊維の延伸の直後に表1に示す組成からなる15%の水系エマルジョンを付着層として固形分量が繊維重量に対して3.5%となるように付与し、乾燥して捲取った。

得られた繊維を前記の評価方法により、評価した結果を表2に示した。

表 1

				実 施 例			比 較 例				
				1	2	3	1	2	3	4	5
ポリ リ分 エチ ー テル	(出発物質)	(PO/EOモル比)	(分子量)								
	グリセリン	35/65	30000	10	10				65	10	10
	ブタノール	65/35	20000			10					
	"	35/65	5000				10				
オクチルバルミテート (MW 368)				50	60	60	60	65			
トリメチロールプロパントリオレート (MW 926)										60	
POE (2) ビスフェノールAジラウレート (MW 680)											60
POE (n) 硬化ヒマシ油				22	25	25	25	25	30	25	20
POE (n) ラウリルエーテル				3				10			5
ジオクチルスルホサキシネートNa				5	5	5	5	5	5	5	5
40cst (於30℃) ジメチルシリコーン				10							

註) PO:プロピレンオキシド
 POE:ポリオキシエチレン
 cst:センチストークス

EO:エチレンオキシド
 (2):オキシエチレンのモル数2

MW:分子量
 Na:ナトリウム

表 2

	実 施 例			比 較 例					
	1	2	3	1	2	3	4	5	6
繊維表面の耐摩耗強度 (秒)	210	210	190	60	15	180	170	150	4
走行摩擦係数	0.28	0.30	0.32	0.29	0.28	0.41	0.40	0.44	0.28
強力保持率 (%)	72	72	71	52	50	67	69	59	51
総合評価	○	○	○	×	×	×	×	×	×

表2のうち比較例6は全芳香族ポリアミド繊維としてカチオン交換性及び非イオン吸着性無機化合物が付与されていない繊維について実施例1の組成の油剤を付与して同様に比較評価した結果を示した。

これらの結果より本発明が著しい効果を示すことが明らかである。

4. 図面の簡単な説明

図1は繊維表面の耐摩耗強さ測定装置の概略図である。1、2は円板、3、4、5は滑車、6は荷重、Aは繊維の交叉点、Yは繊維である。

図2は繊維の走行摩擦係数測定装置の概略図である。1はパッケージ、2は系導ガイド、3は張力コンペンセーター、4は円筒状摩擦体、5は回転ローラー、 T_1 、 T_2 は張力測定器である。

図 1

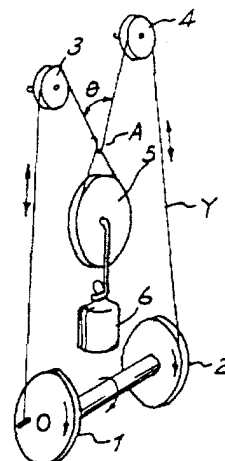
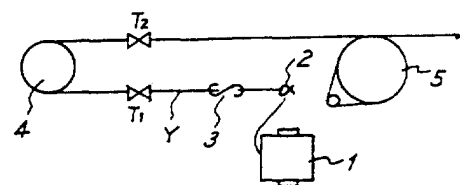


図 2



特許出願人 帝人株式会社
代理人 弁理士 前田 純 博